⊕ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1 - 125357

図発明の名称 トリペプチドの誘導体

②特 願 昭62-281873

20出 願 昭62(1987)11月6日

山 忠 弘 兵庫県川西市萩原台西2丁目182番地 明 者 沢 ⑫発 明 者 两 村 和 也 大阪府吹田市江坂町4丁目23番7-102 @発 明 者 П 貴 司 大阪府豊中市蛍池東町1丁目4番6-405号 79発 大日本製薬株式会社 大阪府大阪市東区道修町3丁目25番地 ⑪出 顖 人

砂代 理 人 弁理士 坪井 有四郎

y **a a**

1. 范明の名称

トリペプチドの誘導体

2 特許請求の範囲

(I) 次式で扱わされるトリペプチドの誘導体及び その地質

R, COORs R-CH-CO-NHCH (CH2) 2CO-Rs (I)
(式中、Rは水素、低級アルキル又はベンダルを意味し、R1は一(NH) m-(CH2) n-W又は
-(CH2) n-NN-Yを意味する。ことにおいて、mは0又は1の整数を扱わし、nは0~4
の整数を扱わし、Wは水素、カルボキシル、アミノ又はヒドロキシを扱わし、Yは水素、低級アルキル、フェニル又はベンダルを設わす。
R2は水素又は低級アルキルを意味し、Raは次式で扱わされる甚を意味する。

-N-COOR, -N-COOR

N COOR 2

又は-N (R4) - CH (R2) - COOR2 ここにおいてR4は C4~4シ クロアルキル又はヘロゲン,低級アルコキシ若しくはヒドロキシで置後されていてもよいフェニルを扱わす。)

3. 処明の詳細な説明

本発明は新規なトリペプチドの誘導体及びその塩類に関し、更に詳細には次式で扱わされる トリペプチドの誘導体(以下「本発明の化合物」という)及びその塩類に関する。

R: COORs | C

-451-

アルキル、フェニル又はベンツルを設わす。 R₂は水奈又は低級アルキルを磨味し、 R₃は次 式で扱わされる妖を窓味する。

-N COOR: . -N -COOR

- N COOR 2X II

-N (R4) -CH (R2) -COOR2

ことにおいて Raは Ca-aシクロアルキル又はハロケン、低級アルコキシ若しくはヒドロキシで囚機されていてもよいフェニルを扱わす。)

ジャーナル・オブ・メディンナル・ケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry) <u>28</u>(11)
1606 ~ 1611 (1985) には、アンジオテンシン変換酵素 (Angiotensin Converting Enzyme; 以下「ACE」と略す)肌容剤として次の化合物が

1 - (L-リジル-7 - D - グルタミル)インドリン - 2 (S)-カルボン酸

1 - (N ² , N ⁶ - タベンジロキシカルポニル -

3

は、 穏々の酸、 例えば 塩酸、 乾酸などの 無機 酸、 トリフルオロ 酢酸、 酢酸 などの 有機 酸 との 塩を 形成 し 得る。 又、 本 発 明 の 化 合 物 が カ ル ポキシル 基 を 有する 場合には、 ナトリウム 塩、 カリウム 塩、 カルシウム 塩、 アンモニウム 塩 などの 無 機 塩 基、 塩 基 性 アミノ 酸 塩 などの 有機 塩 基 との 塩の 形 で 存 在 し 得 る。 特 に 製 薬 学的 に 許 容される 塩が 好ましい。

本発明の化合物は水和物又はジオキサン・水との溶媒和物のような溶媒和物の形で存在することもでき、本発明の化合物にはそのような水和物又は溶媒和物も含まれる。

本発明の化合物は少なくとも1個の不斉段祭 駅子を有する。従って、本発明の化合物は立体 既性体又はそれらの混合物として存在するが、 これらはいずれら本発明に包含される。グルタ ミン酸部分のα位段素原子の立体配置はD型 が、Rsにおいて-COOR2が結合している段 器原子の立体配置はL型アミノ酸と類似の配置 が好ましい。 L -リジル・7 - D - グルタミル)インドリン - 2 (S)-カルボン般

この2化合物は、本処別の化合物のRに相当する部分がアミノ又はベンジロキシカルボニルアミノである点で本処別の化合物とは構造的に全く異なるものである。

本処明者の化合物は主としてACEMで作用に 基づく、高血圧症、関血性心不全その他の循環 器系変型の治療剤として行用である。

本明細費において、「低級アルキル」とは、 設然原子数が5個以下の直鎖又は分枝鎖状のア ルキル基を意味する。好ましい低級アルキル基 としてはメチル、エチル、イソプロピルが挙げ られる。

「低級アルコキシ」としては、メトキシ、エトキシ、tert-ブトキシ、n-ペンチロキシ符がな

「ハロゲン」とは、フッ数、塩浆、 臭茶及び/ 又はヨウ素を意味する。

本発明の化合物がアミノ基を有する場合に

4

本発明の化合物は、例えば、下記式

(式中、 R2及び Raは前掲に同じ。) で示される化合物又はその酸付加塩に、下記式

(式中、R及びRiは前掲に同じ。)

で表わされる化合物又はそのカルボキシル基における反応性誘導体を反応させ、必要に応じて、得られた化合物から保護基を除去し、また、必要に応じて単に変換することにより合成することができる。

(П)式化合物のうち、R₁が-NH(CH₂)_n-Wの化合物又はR₁が-N N-Yの化合物は、下記式

(式中、 X はヘロゲンを意味し、 R rは低級アルキル又はペンジルを意味し、 R は前相に同じ。)で扱わされる化合物を、下記式

—452—

112N - (CH2) n - W

(V Ø 1)

(式中、n及びWは前内に同じ。)

又は

IIN N-Y

(V Ø 2)

(式中、Yは前内に同じ。)

で 扱わされる化合物と反応させ、 必要に応じて、 切られた化合物からカルポキシル 茲の保護 孫を除 去することによって合成することができる。

上記の式(目)の化合物と式(目)の化合物との反応は、ペプチド合成の分野における常法 (「ペプチド合成の基礎と実験」泉風信夫、他野 (丸善株式会社発行)89~131頁参照)に従って 行うことができる。

7

トラヒドロフラン、 ジオキサン、 クロロホルム、 塩化メチレン、酢酸エチル、アセトン、メチルエ チルケトン、ジメチルホルムアミド、アセトニト リル、エタノール、メタノール、水が芯げられ る。これらの前媒はそれぞれ単独で又は2種類以 上混合して用いてもよい。反応剛生成物として酸 が生じる場合、式(Ⅱ)の化合物が酸付加塩の場 合又はこの化合物が遊離のカルポン酸基を有する 場合には、その反応は、骸受容体として、塩基の 存在下に行うのが好ましい。用いる塩基として は、例えば、水散化ナトリウム、水散化カリウム などの水酸化アルカリ、直凹、炭酸ナトリウム、 **設 陸 カ リ ウ ム 等 の 皮 酸 ア ル カ リ 若 し く は 炭 酸 水 索** アルカリ又はトリエチルアミン、 N - メチルモル ホリン、 タシクロヘキシルアミン、 ピリタン、 4 - シメチルアミノビリシン等の有機塩基が挙げら ns.

上紀反応において、ペプチド合成において通常 行われているように、アミノ族又はカルボキシル なが保護された形の原料化合物を使用することが ド、 1 - エチル - 3 - (3 - ツメチルアミノブロピル) カルボツィミド塩酸塩、カルボニルツィミダソール、ツフェニルホスホリルアツド、シアノリン酸ツェチル等の 新合剤の存在下に好適に行われる。カルボツィミド類を箱合剤として使用する 際には、ラセミ化を抑削するために、場合により、例えば、1 - ヒドロキンベンソトリアソール、 N - ヒドロキンサクシンイミド、 N - ヒドロキン・5 - ノルボルネン - 2,3-ジカルボキシィミド等を反応系中に加えてもよい。

このような 縮合 材を用いる 代りに、式 (Ⅲ) の 化合物 はカルボキ シル 胚における 反応性誘 群体 の形で、式 (Ⅱ) の アミン 化合物 と 反応させて もよ

式(□)の化合物のカルボキシル茲における反応性誘導体としては、例えば酸ハライド、酸アグド、混合酸無水物、活性エステル、活性アミドザ

上紀の反応は、通常、前媒中 - 40~40℃で行う ことができる。用いる前媒としては、例えば、テ

8

できる。保護基としてはペプチド合成の分野において用いられるものは全て使用することができるが、目的に応じて保護基を選択することが好ましい(「ペプチド合成の基礎と実験」泉屈信夫、他咨(丸静株式会社発行)148~152頁参照)。アミノ保護基としては、例えば、ベンジロキンカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、3 - ニトロー2 - ピリツン・スルフェニル等が挙げられる。反応後、これらの保護基を常法に従って脱離させることができる。

tert-ブトキシカルポニル瑟又はtert-ブトキシエステルのtert-ブトキシ珠の除去は、例えば、氷冷又は窓温下、トリフルオロ酢酸等の強酸を作用させることにより行うことができる。

又、上記のようにして 製造される本発明の化合物は、必要に応じて 常法により、前述したような 塩に変えることができる。

本発明の化合物又はその塩は、既知の特製手段、例えば、抽出、濃粉、中和、超過、可結晶化、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー又はイオン変換掛斯等を適宜組み合わせることにより、単雌、精製することができる。

本発明の化合物及びその塩は主としてACE肌害作用に基く、高血圧、鬱血性心不全その他の循環器系表型の治療剤として有用である。

本発明の化合物の菜頭作用について以下に説明する。

In vitroにおける ACE肌 客作用

カサギ肺より調製したACE,合成装質ヒブリル -

1 1

郑 1 表

試験化合物	ACE阻容作用(IC ;M)
実施例1の化合物	2.1×10 ⁻⁷
実施例2の化合物	4.6×10 ⁻⁷
灾施例6の化合物	3.1×10 ⁻⁷
実施例7の化合物	7.8×10 ⁻⁸
実施例8の化合物	2.2×10 ⁻⁷
実施例9の化合物	1.5×10 ⁻⁴
実施例1第4工程の化合物	3.3×10 ⁻²

本発明を更に詳細に説明するため、以下に実施 例を挙げるが、本発明はこれらに限定されるもの ではない。以下において、2とはベンシロキシカ ルボニルを意味する。

夹拖例 1

(2S,3aS,7aS)-1-[N-(2(R)-ピベラジニルプロピオニル) - 7 -D-グルタミル]オクタヒドロ-1H-インドール-2-カルボン酸

如日工程

2(S)-ブロモブロピオン酸 28gをトルエン 50ml に 終解し、ペンジルアルコール 42g,パラトルエンス ルホン酸 1.2gを加え、 1 時間加熱 遊流させた。ト L-ヒスチツル・L-ロイシン(5 ml)、均化ナトリウム(300 ml)及びリン酸級研液(100 ml, pli8.3)を混合し、全量0.300 mlで37℃,30分間反応させた。1規定の均酸0.300 mlを加えて反応を停止させた後、生成したヒブリン酸を酢酸エチルで開出した。酢酸エチルを除去した後、蒸留水を加え、分光光度計(日立100-41)を用い228 mmの吸光度を測定し、ヒブリン酸の低を求めた。

ACE阻害作用の強さは反応液中に試験化合物を加えた時の酵素活性を対照試験の酵素活性と比較して算出した。1Cso值(50%阻否認度)は設度 - 阻害作用曲線から求めた。枯果を第1表に示す。

(以下 余白)

12

ルエンを被圧留去し、残留物をクロロホルム抽出した。抽出液を5%重要水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、被圧緩縮乾固した。残留物を被圧蒸留し、ベンジル 2(S)-ブロモブロビオネート17.0gを役た。bp105~108℃[a]o-6.5°(c=1.65,メタノール)

1-ベンツルビベラジン1.6g,トリエチルアミン0.9gをアセトニトリルに溶解し、これにベンジル(2)-ブロモブロビオネート2.2gを加えて窒温5時間投控反応させた。アセトニトリルを滅圧習去後、残留物をクロロホルム抽出し、抽出液を5%型で水,飽和食塩水で洗浄した。抽出液を無水磁酸・ナトリウムで依燥後、減圧濃縮乾固し、緩留物2.5gを得た。このうち2gをメタノール10mlを溶解し、これに1N-NaOH8mlを加え、発温で2時間投作反応させた。新塩酸を加え、発温で2時間投作反応させた。新塩酸を加えて中和後、メクノールを減圧留去し、残留物をCHP2OP(三菱化成(株))(75~1504)の2.5 +×40 cmのカラムクロマトグラ

1 4

フィー(0%→50%アセトニトリル/水勾配)により桁

製し、目的の頭分を設圧緩縮を固し、2(R)・(4-ベンタルピペラジェル)プロピオン酸1.0gを得た。
第3工程

N-2-01-エチル-D-グルタミン酸 24.5gとエチ ル (25.3a5.7a5)オクタヒドロ-111-インドール-2-カルポキシレート 塩酸塩 17.5gとトリエチルアミ ン7.58gとを含む塩化メチレン溶液に水溶性カル ポシイミド塩酸塩15.8gを加えて窒温一夜撹拌し た。反応治液を飽和頂質水、水、10%塩酸、水で 肌次洗浄後、無水磁酸ナトリウムで乾燥し、減圧 設縮乾閒して、油状物質34.1gを得た。これをエ クノール 400ml に治解し、10%パラジウム炭器3g を加え、宣温投作下、蟾酸アンモニウム12gを3回 にわけて加えた。 1 時間後、触媒を超去し、超液 を均骸骸性にし、減圧濃縮乾固した。吸留物に水 を加えて治解し、酢酸エチルで洗浄した。水間に ① 町を加えアルカリ性とした後、塩化メチレンで 抽出した。有機固を無水硫酸ナトリウムで乾燥 後、減圧凝縮を固して油状物質としてエチル(2S .3aS.7aS)-1-(01-エチル-7-D-グルタミル)オ

15

す) 0.7gを加え、窒温 3 時間投件反応させた。反 応波をクロロホルム抽出し、抽出液を5%重要水。 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、 滋圧 濃縮 乾 固 し 、 2(R)-(4-ベン ジルピペラジ ニル)プロピオン殻 N-ヒドロキシコハク酸イミ ドエステルを得た。これをTHPに溶解し、(25,3a S.7aS)-1-(7 -D-4 n 9 = n) + 1 9 = F - 1H-1 ンドール-2-カルポン酸1.0gと II 曹 0.5gを 溶解し た THP-水の混合的媒に 室温で 液加した。 室温 3時 間推律反応後、THFを減圧留去し10%クェン酸を加 えて酸性にし、CHP20Pカラムクロマトグラフィー (0*→40*アセトニトリル/水勾配)により精製 し、目的の画分を放圧緩縮を固し、(2S,3aS,7aS)-1-[N-[2(R)-(4-ベンジルピペラジニル) プロピ オニル] - 7 - D-グルタミル]オクタヒドロ-111-イ ンドール-2-カルポン酸 O.8gを得た。

[α]₀-20.7° (c=0.49,1N-NaOH)

C 2eH40N4Oe・2.5H2O として

即給値 C:58.62 H:7.91 N:8.77

実験値 C:58.48 H:7.73 N:8.82

クタヒドロ・IN-インドール・2・カルボキシレート(以下「ウェステル」という)23.5gを得た。 この内23gをエタノール150mlにお解し、これにIN-NaOH 210mlを加えて、空温5.5時間復伴した。塩酸性にした後、減圧設縮し、残留治液をCHP20Pカラムクロマトグラフィー(0%→30%アセトニトリル/水勾配)で精製し、精製画分を減圧設縮を固して0.31gを得た。精製不十分な両分は減圧設縮を固し、残留物の水溶液を頂置を用いて中和後、所びCHP20Pカラムクロマトグラフィー(0%→30%アセトニトリル/水勾配)で精製し、8.70gを得、合せて(25,3aS,7aS)・1・(γ・D・グルタミル)オクタヒドロ・1H・インドール・2・カルボン酸(mp191~192で)15.01gを得た。

第 4 工程

第 2 工程で得た 2(R)-(4-ベンジルピペラジェル) ・プロピオン酸 0.8gをクロロホルム 8m & に 前解し、 N-ヒドロキ シコハク酸イミド 0.4g,1-エチル・3-(3 - ジメチルアミノブロピル)カルボジイミド塩酸 塩 (以下「水前性カルボジイミド塩酸塩」と略

16

郊 5 工程

C 21H34N4Oa・1.25H2O として 町論値 C:54.71 H:7.98 N:12.15 実験値 C:54.93 H:8.00 N:11.95 実施例 2

(2S,3aS,7aS)-1-[N-[2(R)-(n-ブチルアミノ) ブロピオニル]-7-D-グルタミル]オクタヒドロ-IN-インドール-2-カルボン酸

即 1 工程

n-ブチルアミン 1.0gとトリエチルアミン 1.4gをクロロホルムにמ解し、これにベンツル 2(R)-ブロモブロピオネート 3.4gを窒温で滴加して一夜慎律反応させた。反応被をクロロホルムで抽出し、有

機四を5%取四水、約和众與水で洗浄袋、無水磁酸ナトリウムで乾燥し減圧凝縮乾固して吸留物2.6gを初た。これをメタノールに治解し、IN-NaOIIIOmをを加え変温1時間提伸反応させた。 希塩酸を加えて中和後、溶媒を減圧留去し残留物をCIIP20Pカラムクロマトグラフィー(0%→50%アセトニトリル/水勾配)により箱製し、目的の画分を減圧設箱を聞し、2(R)-n-ブチルアミノブロビオン酸2.0gを得た。

町2工程

20 3 I 52

このうち1.0gを1N-NaOIIIOm & に治解後、米冷し塩化ベングルオキシカルボニル1.2gを摘加し、窒温で2時間性性反応させた。希斯酸を加えて酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、餡和食塩水で洗净後、無水麻酸ナトリウムで乾燥し、減旺濃縮乾固して2(R)-(n-ブチルベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピオン酸0.8gを得た。

この設別物 0.8gをアセトニトリルに溶解し、N-ヒドロキシコハク酸イミド 0.3Ggと水斑性カルボジ

19

ホン酸塩3gとトリエチルアミン2.2gをアセトニトリルに溶解しベンツル 2(S)-ブロモブロピオネート 2.8gを満加させ、窒温で3.5時間投枠反応させた。クロロホルムで抽出し、有機粉を5%重響水、餡和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、線圧緩縮乾悶してベンジル 2(R)・(2-メトキシカルボニルエチルアミノ)ブロピオネート1.4gを得た。

如2工程

これをツオキサンに溶解し、ツ-tert-ブチルツカーボネート1.2gを加え窒温 2 時間性件反応させた。クロロホルムで抽出し、有機固を10%クェン酸、5%m 四水、約和食塩水で洗浄後、無水破酸ナトリウムで依頼し、減圧緩縮を固して残留物1.4gを得た。これをメクノールに溶解し、パラツウム無0.3gを加え、常圧接触型元を窒温で2時間行った。 触媒を避去し、過液を滅圧濃縮を固して、2(R)-(2-メトキシカルボニルエチル-tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブロピオン酸0.8gを得た。第3工程

イミド地酸 均 0.0gを加え、 窓温で一夜 使作反応させた。 クロロホルムで抽出し、 有機 船を 5% 爪 密水、 飽和 食塩水 で洗浄後、 無水 磁酸 ナトリウムで 乾燥し、 城圧 緩縮 乾 間し、 2(R)-(n-ブチルベンジルオキシカルボニルアミノ) ブロピオン酸 N-ヒドロキシコハク酸 イミドエステルを得た。 これを 実 施例 1 第 4 工程で用いた 2(R)-(4-ベンジルピペラツニル) ブロピオン酸 N-ヒドロキシコハク酸 イミドエステルの 代わりに 使用し、 以下第 5 工程と同様の 処理に付し、目的 物 0.39gを 得た。 [a]o-30.3°(c=0.43,1N-NaOH)

C 201132N3Oe・0.5H2O として 四輪前 C:57.26 H:7.83 N:10.02 実験前 C:57.27 H:8.39 N:9.58 実施例 3

(25,3a5,7a5)-1-[N-[2(R)-(2-カルポキシエチルアミノ) プロピオニル] - 7 -D-グルタミル]オクタヒドロ-1H-インドール-2-カルポン酸

第1工程

β-アラニンメチルエステル パラトルエンスル

20

これをクロロホルムに狩解し、N-ヒドロキシコハ ク酸イミド 0.35gと水溶性カルポジイミド 均隔 均 0 . Ggを加え、窓路 2時間反応させた。 クロロホルム で抽出し、抽出液を5%重要水、約和食均水で洗涤 後、無水硫酸ナトリウムでが帰し減圧遺締が周し た。これをTHFに溶解し、 (25.3aS.7aS)-1-(7-D -グルタミル)オクタヒドロ-1II-インドール-2-カ ルポン酸 0.9gと II 町 0.5gを 裕解 した TIIP-水の混合 路媒に窒温で滴加し、室温3時間提择反応させ た。 前蝶を城圧留去し、10%クェン酸を加えて酸 姓にし、CIIP20Pカラムクロマトグラフィー(OX→7 0%アセトニトリル/水勾配)により精製し、目的の 画分を被圧 設 縮 乾 固 し 、 (2S, 3aS, 7aS)-1-[N-[2(R)-(2-1 + + v n n x = n x f n -tert-7 + 4 v アミノ) プロピオニル] -γ-D-グルタミル]オク タヒドロ-111-インドール-2-カルポン酸1.2gを将

邓41程

これをアセトニトリルに治解して IN-NaOIII 0 m 2 を加え、窓路 2時間投作反応させた。 10% / エン酸を

加えて酸性とし、酢酸エチルで抽出後、有機固を的和食塩水で洗掉した。無水碗酸ナトリウムで依燥後、減圧濃縮を固して致留物 0.8gを得た。これをトリフルオロ酢酸に溶解して窒温で1時間慢作反応させた。反応液を減圧留去して残留物をCIIP2
OPカラムクロマトグラフィー(OX→50X7 セトニトリル/水勾配)により精製し、目的の個分を減圧複締を固し目的物 0.3gを得た。

[a]o-16.8° (c=0.97,1N-NaOH)

C 20H31N3OA・1.5H2O として

別論仮で:51.27 H:7.31 N:8.87

実験値で:51.31 H:7.40 N:8.89

同様にして次の化合物を合成した。

火施例 4

(2S,3aS,7aS)-1-[N-[2(R)-(3-カルボキシプロピルアミノ) プロピオニル] - 7 - D-グルタミル]オクタヒドロ-1H-インドール-2-カルボン酸
[a]n-27.1' (c=0.37,1N-NaOH)

C 21H33N3Oa・0.75H2Oとして
別論値 c:53.78 H:7.41 N:8.98

23

版 1.0gを得た。 これをトリフルメロ酢酸に溶解して 監 23 1時間慢性反応させた。 治媒を減圧 留去し、 残留物に IN-Na Ollを 加えて 中和 し、 CHP 20 Pカラムクロマトグラフィー (0%→ 30% アセトニトリル/水勾配)により 特製し、目的の 画分を減圧 資報を 問して目的物 0.12gを得た。

 $[\alpha]_0 - 22.1^{\circ} (c=0.36, H_20)$

C 20H34N4Oe・0.4H2O ・ 0.1C H 3C N として 明論値 C:55.42 H:8.08 N:13.12 実験値 C:55.33 H:8.57 N:13.44

实施例 6

N-[2(S)-(4-フェニルピペラジニル) プロピオニル] -γ-D-グルタミル-N-(p-メトキシフェニル)

如 1 工程

P-メトキシアニリン10.8gとN-メチルモルホリン7
.4gをクロロホルム80mlに溶解し、2(R)-ブロモプロピオン酸10.0gを加え、3.5時間加熱還流した。冷却後、結晶を認取しN-(P-メトキシフェニル)-1-アラニン8.3gを得た。この内7.3gと塩化

夹软值 C:54.00 H:7.72 N:9.08

灾 絁 例 5

(25,3a5,7aS)-1-[N-[2(R)-(3-アミノブロビルア ミノ) プロピオニル] -7-D-グルタミル]オクタ ヒドロ-111-インドール-2-カルボン酸

加工工程

トリメチレンジアミン 20gに氷冷下、塩化トリチル7.0gを満加し、0~5℃で 30分間投件反応させた。反応液を水、アセトニトリルで希釈し CIIP2OPカラムクロマトグラフィー (0%→ 100%アセトニトリル/水勾配)により精製し、目的の四分を設圧設縮
を励して、モノトリチル体7.3gを得た。

第2工程

この内 5.1 gを 実施 例 3 郎 1 工程で 用いた β - アラニンメチルエステル ペラトルエンスルホン 陵塩の代わりに使用し、以下、実施 例 3 郎 2 工程。 第 3 工程と同様の処理に付し、 (2S,3aS,7aS)-1-[N-[2(R)-(3-トリチルアミノブロビル-tert-ブトキンカルボニルアミノ)プロビオニル] - 7 - D-グルタミル] オクタヒドロ - 18-インドール - 2-カルボン

2 /

チォニル 6.7gをエタノール 70ml に前解し 4時間加熱型流した。 減圧濃縮し、 髪留物をクロロホルムで抽出した。 有機層は 5%重要水,水で洗浄後、無水磁酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮乾層して、 N-(p-メトキシフェニル) -l-アラニン エチルエステル 8.0gを得た。

17 2 工程

この内 7.9gと N-メチルモル ホリン 3.6gをアセトニトリル GOm l に 前解し、3-(4(R)-3・ベンジルオキンカルボニル・5・オキンオキサソリジン・4・イル) ブロピオン酸塩化物 11.0gを加え 5時間 加熱湿液した。 減圧 減縮し、 旋留物をクロロホルムで抽出した。 有機剤は 10%クエン酸、5%血 密水、水で順次洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥し 減縮 悠 間した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (泊出液: クロロホルム) により 特製し、 N-(3・(4(R)-3・ベンジルオキシカルボニル・5・オキソオキサソリジル・4・イル) プロピオニル 1・N-(P・メトキシフェニル)・L-アラニン エチルエステル 0.8gを得た。この内 8.65gと 酢酸ナトリウム 1.6

48をエタノールに形解し、窒温で一枚性件した。 反応液を減圧濃粉を固し、鉄田物を酢酸エチルで 抽出した。有機固を10%単酸、5%血可水、約和血塩 水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 濃縮を固した。残留物をCHP20Pカラムクロマトグ ラフィー(40%→80%アセトニトリル/水勾配)によ り精製し、目的の画分を減圧濃縮を固し、N-ベン ジルオキソカルボニル・0 ¹ - エチル・7・D・グルタ ミル・N-(p-メトキソフェニル)・L-アラニン エチルエステル3.5gを得た。

第3工程

この内 2.7gをエタノール 50ml に 密解し、10%ペラックム 放素 0.5gを加え、 整温 慣件下、 蜡酸 アンモニウム 2gを加えた。 2時間 後触 媒を超去し、 超液を減圧 凝縮 乾固した。 残留物を塩化メチレンで 加出し、 5%取費水、水で洗浄後、無水 破骸ナトリウムで 乾燥し、 減圧 濃縮 乾固して、 0 ¹ - エチル - 7 - 0-グルタミル - N-(p-メトキンフェニル) - L-アラニン 1.83gを得た。

第 4 工程

27

この内 0.5gを ジオキサン 20ml - 水 10ml の混合的 縦に前解し、これに 1N-NaOH3.6ml を加え 室温で 一 夜 復 悴 した。 新 塩 酸 を 加え 中 性 と し、 半 濃 新 俊 CHP20Pカラムクロマトグラフィー (0x→ 50x7 セト ニトリル/水 勾配)で 精 製 し、 目的 の 画 分 を 減 圧 凝 新 佗 固 し、 發 留 物 を ジオ キ サン - 水 の 混合 的 媒 に 的 解 し、 凍 結 花 燥 した。 白 色 粉 末 と し て 目 的 物 0. 19gを 得 た。

[a]n-0.8° (c=0.6,エタノール) C 28H38N4O7・1H2O・0.2dioxaneとして 即論値 C:60.03 H:6.93 N:8.72 実験値 C:59.86 H:G.71 N:9.46

实施例7

N-[3-(4-7 ± ニルピペラジニル) プロピオニル]
- 7 - D-グルタミル - N-シクロヘブチル - DL-アラニ

第 1 工程

シクロヘブチルアミン30gとN·メチルモルホリン10.7gをアセトニトリル40mlに溶解し、エチル2(RS)-ブロモブロビオネート18.2gを加え、窒温

4-フェニルピペラ タン 2.0gを 塩化メチレン 20ml に治解し、これに 2(R)-プロモブロピオン酸 5.3g を加え、室温で一夜推拌した。故圧資格を固し、 驳留物をCIIP2OPカラムクロマトグラフィー(0%→3 0%アセトニトリル/水勾配)により精製し、目的の **函分を集め、波圧遺稿花園し、2(S)-(4-フェニル** ピペラジニル)プロピオン酸(mp200~208°分解) 2.0gを扮た。この内O.Ggと第3工程で称たO'-エ チル-7-D-グルタミル-N-(p-メトキシフェニル) -l-アラニン エチルエステル0.8gと水泊性カルポ ジィミド塩酸塩 0.40gとを塩化メチレン内巾、窒 温で一夜投件した。反応液を5%瓜門水M水で洗净 後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮佐間 した。歿留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (的山液:クロロホルム)により桁段し、N-[2(S)-(4-フェニルピペラジニル) プロピオニ ル] O¹-エチル-7-D-グルタミル-N-(p-メトキシ フェニル) -L-アラニン エチルエステル 0.54gを 得た。

郊 5 工程

28

郊2工程

この内 7.5gを酢酸エチルに溶解し、 存機 層を始 和 虹 ヴ 水 , 鈎 和 丘 塩 水 で 洗 浄 後 、 無 水 敬 酸 ナ ト リ ウム で 乾 婦 し、 誠 圧 謨 納 乾 固 し、 N - シ ク ロ へ ブ チ ル - D L - ア ラ ニ ン エ チ ル エ ス テ ル 4.4gを 得 た。 こ れ を 実 施 例 8 第 2 工程 で 用 い た N - (p - メ ト キ シ フ ェ ニ ル) - L - ア ラ ニ ン エ チ ル エ ス テ ル の 代 り に 便 用 し、 以 下 実 施 例 6 の 第 2 工程 。 第 3 工程 と 同 様 の 処 型 に 付 し、 0 * - エ チ ル - 7 - D - グ ル タ ミ ル - N -シ ク ロ ヘ ブ チ ル - D L - ア ラ ニ ン エ チ ル エ ス テ ル 2.2 8を称た。

那3工程

4-フェニルベンツルビベラジン10.1gとアクリロニトリル3.3gを50℃で2時間提择反応させた。
反応液に石油エーテルを加え、結晶化させ、50%アルコールより再結晶して3-(4-フェニルビベラジニル)プロビオニトリル(mp74~75°)10.4gを得た。この内2.2gを設塩酸に溶解し、一夜加熱湿流させた。反応液を設縮を固し、残留物をCIIP20Pカラムクロマトグラフィー(0%→50%アセトニトリル/水勾配)により精製し、目的の両分を減圧濃縮を固し、3-(4-フェニルビベラジニル)プロビオン酸(mp186~187°分解)を1.9g得た。

第 4 工程

この内 1.85gを N,N-ジメチルホルム アミド 20ml とジメチルスルホキンド 20ml に溶解し、投控 下 - 15℃に冷却した。 N-メチルモルホリン 0.55m l を加え、次に 塩化 イソブチルオキンカルボニル 0.71ml を加え、1分後、 第 2 工程で得た 0'-エチル・7・D-グルタミル・N-ンクロヘブチル・DL-アラ

3 1

ルタミル]オクタヒドロ-1H-インドール-2-カルボン版

郊 1 工程

N-ベンジルオキシカルボニル - D - フェニルアラ ニン4.8gとN-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジ カルポキシイミド2.9gと水溶性カルポタイミド塩 酸塩3.1gとを塩化メチレン中室温で1.5時間提件 反応させた。反応液を釣和重費水、10%クエン酸 で洗浄後、無水磁酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮 **佗 固 し、 N-ベン ジルオキシカルボニル -D-フェニ** ルアラニン N-ヒドロキシ-5-ノルポルネン-2,3-ジカルポキシイミドエステル7.1gを得た。これ と、 (2S,3aS,7aS)-1-(7-D-グルタミル)オクタ ヒドロ-118-インドール-2-カルポン酸4.7gを飽和 取四水 200m ℓと THF100m ℓの混合溶媒に溶解し、 室温で一衣憔悴させた。 滅圧 纏縮し、 残留物を酢 酸エチルで洗浄後、水窟を塩酸で酸性としクロロ ホルムで抽出した。有機層は水洗後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥し波圧温箱乾固した。残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(岩出液:ク ニン ェチルエステル 0.82gの THF10 m & 浴液を加え、 - 15℃で 30分 間 控 拌し、 盗 温 で 1時 間 復 拌した。 減 圧 資 縮 し、 残 留 物 を 即 酸 エチル で 抽 出 し、 存 機 層 は 5 % 瓜 型 水 ・ 粒 和 食 塩 水 で 洗 移 後 、 無 水 報 酸 ナ ト リ ウ ム で 乾燥 し 、 減 圧 遺 縮 し て N-[3-(4-フェール ピ ペ ラ ツ ニ ル) ブ ロ ビ オ ニ ル] ・ 0'・エ チル・7・D・グル タ ミ ル・N・シ ク ロ へ ブ チル・DL・ア ラニン エ チルエステル を 1.5 g 得 た。

都 5 工程

この内 0.3gを 実施例 6 部 5 工程で用いた N - [2(S)-(4-フェニルピペラジニル) ブロビオニル 3 0 1 - ェチル - 7 - D-グルタミル - N-(p-メトキシフェニル) - L-アラニン エチルエステルの代りに使用し、同様の処理に付し、目的物を 0.11g得た。

[α]₀+1.0° (c=0.2, x 9 / - ν)

C 28H42N2O8・1.8H2O ・ 0.4dioxaneとして

型輪位 C:59.42 H:8.22 N:9.36

実験位 C:59.06 H:7.68 N:9.53

灾施例8

(25,3aS,7aS)-1-[D-フェニルアラニル-7-D-グ

3 2

ロロホルム: メタノール: 酢酸 = 95:5:1)で 桁製し、(2S,3aS,7aS)-1-[N-ベンジルオキシカルボニル-D-フェニルアラニル-γ-D-グルクミル]オクタヒドロ-1H-インドール-2-カルボン酸([α]_D-12.9°(c=0.4,1N-NaOH)7.0gを得た。

那2工程

この内 0.6gを 25%無水 央 化 水 索 酸 酢 酸 溶 液 15 m ℓ に溶解し、 室温で 1 時間 撹拌した。 反 応 液 を 磁 圧 緩 船 し、 残 智 物 を CHP 20 P カ ラ ム ク ロ マ ト グ ラ フィー (0%→ 30% ア セ ト ニ ト リ ル / 水 勾 配)で 精 製 し、目的 の 画 分 を 滅 圧 緩 縮 乾 間 し、目的 物 を 0.4g 得た。 [α]p - 31.5 (c=0.40,1N-NaOH)

C 23H31N3O8 . 8.5H2O & L T

印給位 C:00.78 H:7.10 N:9.25

実験値 C:60.69 H:7.23 N:9.30

契施例 9

(25,3aS,7aS)-1-[N-(8-アミノヘキサニル-7-D-グルタミル]オクタヒドロ-1H-インドール-2-カルボン酸

取 1 工程

3 /

G-(N-ベンジルオキシカルポニルアミノ) ヘキ サン陸 4.0gとN-ヒドロキシコハク酸イミド1.74g と水浴性カルポジイミド塩酸塩2.9gとを塩化メチ レン中窓温で5時間投撑した。反応液を的和皿質 水、10%クエン酸で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで **乾燥し設餡乾固して、 G-(N-ベンジルオキシカル** ポニルアミノ) ヘキサン酸 N-ヒドロキシコハク 酸イミドエステル5.3gを得た。この内2.3gと(2S .3aS,7aS)-1-(7 -D-グルタミル)オクタヒドロ-1Ⅱ - インドール - 2-カルボン酸 2.0gと 虹 智 1.Ggとを水 -THFの混合溶媒に溶解し、室温で一夜撹拌した。 **減圧濃縮し残留物を酢酸エチルで洗净後、水層を** 塩酸で酸性とし、塩化メチレンで抽出した。有機 別は、水洗後無水硫酸ナトリウムで乾燥し、成圧 資格な固した。残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(密出液 クロロホルム:メタノール: 酢酸=95:5:1)で精製し、 (2S,3aS,7aS)-1-[N-[G-(N-ベンジルオキシアミノ]ヘキサニル] 7 -D-グ ルタミル] オクタヒドロ-1H-インドール-2-カル ポン酸を1.878得た。

[a]b-30.5° (c=0.52,1N·NaOH) 郡 2 工程

この内 1.0gをエタノール 20m & に前解し、10%パラクウム炭素 0.5gを加え、 短温復律下、蟻酸アンモニウム 1.1gを加えた。 2時間後、触媒を超去し、 超液を設析を固した。 残留物を水に消解し、希坦酸で pH3に調整後、CHP20Pカラムクロマトグラフィー (0%→ 50%アセトニトリル/水勾配)で精製し、目的の画分を減圧資解を固し、目的物 0.45gを初た。

[a]b-38.2° (c=0.30,1N-NaOII) C 20II33N3Oe・0.5H2O として 関ね好 C:57.13 II:8.15 N:9.99 実験好 C:57.35 II:7.80 N:10.35

特許出願人 大日本製築株式会社 代 即 人 坪 非 有 四 郎

35